

РЕШЕНИЕ

по жалобе № 042/07/3-2065/2019

«05» декабря 2019 г.

г. Кемерово

Комиссия Управления Федеральной антимонопольной службы по Кемеровской области по рассмотрению жалоб на нарушение процедуры торгов и порядка заключения договоров, ведению реестра недобросовестных поставщиков, утверждению порядка рассмотрения жалоб (далее – Комиссия) в составе:

Председатель комиссии: <...>;

<...>;

<...>;

Члены комиссии

<...>;

<...>;

при ведении аудиозаписи заседания Комиссии,

при участии:

- <...> – представителя ГАУЗ КО НГКБ № 1 (доверенность от 09.01.2017 г. № 35),

- <...> - представителя ГАУЗ КО НГКБ № 1 (доверенность от 07.12.2019 г. № 127а/19),

- <...> - представителя ГАУЗ КО НГКБ № 1 (доверенность от 07.12.2019 г. № 127а/19),

рассмотрев в порядке, установленном статьей 18.1 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции» (далее – Закон о защите конкуренции) жалобу общества с ограниченной ответственностью «Сибкадеммед» и материалы жалобы № 042/07/3-2065/2019,

УСТАНОВИЛА:

Кемеровским УФАС России принята к рассмотрению жалоба ООО «Сибкадеммед» (далее – Заявитель) (вх. № 6898э от 27.11.2019 г.) на действия заказчика – Государственного автономного учреждения здравоохранения Кемеровской области «Новокузнецкая городская клиническая больница № 1» (далее – ГАУЗ КО НГКБ № 1, Заказчик) при организации и проведении аукциона в электронной форме на поставку медицинских изделий, извещение опубликовано на официальном сайте Единой информационной системы в сфере закупок по адресу: <http://zakupki.gov.ru>, 21.11.2019 г. под № 31908548358 (далее – Закупка).

По мнению Заявителя, описание объекта закупки составлены с учетом ограничения единственным товаром (позиции 11, 12, 13 Технического задания), что приводит к ограничению числа участников.

Кроме того, в Техническом задании неоднозначно указано количество медицинских изделий, необходимое Заказчику.

Срок поставки товара в течение 5 дней так же ограничивает число участников.

Уведомлением Кемеровского УФАС России от 28.11.2019 г. № 05/12106 рассмотрение жалобы № 042/07/3-2065/2019 было назначено на 05.12.2019 года в 15 часов 00 минут. Данное уведомление было направлено посредством электронной почты в адреса: ООО «Сибкадеммед», ГАУЗ КО НГКБ № 1 и оператору электронной площадки.

05.12.2019 г. в адрес Кемеровского УФАС России поступило ходатайство ООО «Сибкадеммед» о рассмотрении жалобы в отсутствие представителя ООО «Сибкадеммед».

Ходатайство ООО «Сибкадеммед» удовлетворено Комиссией Кемеровского УФАС России.

05.12.2019 г. представители ГАУЗ КО НГКБ № 1 пояснили следующее: требования, установленные документацией об ожакуемой Закупке, положения проекта договора к нему являются объективными, едиными и распространяются равно на всех участников закупок, поэтому доводы Заявителя о нарушении принципов, установленных частью 1 статьи 3 Федерального закона от 18.07.2011 № 223-ФЗ «О закупках товаров, работ, услуг отдельными видами юридических лиц» (далее – Закон о закупках) не находят своего подтверждения. Подробно доводы Заказчика изложены в письменном отзыве (вх. № 7229 от 03.12.2019 г.).

Изучив имеющиеся материалы жалобы № 042/07/3-2065/2019, Комиссия Кемеровского УФАС России установила следующее:

При проведении закупочной деятельности Заказчик руководствуется Положением о закупках товаров, работ, услуг для нужд ГАУЗ КО НГКБ № 1, утвержденным наблюдательным советом 01.08.2019 г. (далее – Положение), которое разработано в соответствии с требованиями Закона о закупках.

В соответствии с частью 1 раздела 6 главы I при описании предмета закупки Заказчик указывает:

- требования к качественным, техническим, функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товаров, работ, услуг, эксплуатационные характеристики (при необходимости), требования к безопасности товаров, работ, услуг, порядок приемки товаров, работ, услуг и иные требования, связанные с определением соответствия товаров, работ, услуг потребностям Заказчика;
- требования стандартов, технических регламентов или иных нормативных документов, которым должны соответствовать товары, работы, услуги, а также требования к подтверждающим документам (сертификатам, заключениям, инструкциям, гарантийным талонам и т.п.), которые должны быть предоставлены в составе заявки, перед заключением договора либо при поставке продукции (при необходимости);
- при закупке товаров - требования к их количеству, размерам, комплектации, упаковке, отгрузке товара, месту, сроку (графику) поставки;
- при закупке работ, услуг - требования к их объему (или порядку его определения), составу и (или) содержанию, результатам, срокам и (или) последовательности их выполнения, а также при необходимости требования к материалам, используемым при выполнении работ, оказании услуг;

- указание на то, что поставляемый товар должен быть новым товаром (товаром, который не был в употреблении, в ремонте, в том числе который не был восстановлен, у которого не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства) (при необходимости).

Описание предмета конкретной закупки осуществляется в соответствии с частью 6.1 статьи 3 Закона о закупках (часть 4 раздела 6 главы I).

Условия применения и порядок проведения открытого аукциона в электронной форме отражен в разделе 4 главы III условия применения и порядок проведения открытого аукциона в электронной форме.

21.11.2019 г. утверждена Документация об электронном аукционе в электронной форме на поставку медицинских изделий (далее – Документация).

Согласно пункту 24.3 Информационной карты Документации первая часть заявки должна содержать описание поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги, которые являются предметом закупки в соответствии с требованиями документации о закупке, в том числе конкретные показатели товара, соответствующие значениям, установленным настоящей Документацией об аукционе, страну происхождения товара (часть II «Описание предмета закупки») (конкретные показатели должны быть представлены по Форме 1 части III настоящей Документации).

Частью II «Описание предмета закупки» Информационной карты установлено, что требования к безопасности, качеству, техническим характеристикам, функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара, работы, услуги, к размерам, упаковке, отгрузке товара, к результатам работы, установленные заказчиком и предусмотренные техническими регламентами в соответствии с законодательством Российской Федерации о техническом регулировании, документами, разрабатываемыми и применяемыми в национальной системе стандартизации, принятыми в соответствии с законодательством Российской Федерации о стандартизации, иные требования, связанные с определением соответствия поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги потребностям заказчика:

№	ОКПД2	Наименование (в случае лекарственных средств - МНН)	ед. изм. (по ОКЕИ)	кол- во	Требования к характеристикам товара
					Стент коронарный. Материал стента: кобальт-хромовый сплав в сочетании с сердечником из платино-иридиевого сплава. Дизайн стента непрерывная синусоидальная технология; спиральное соединение с помощью точечной лазерной спайки. Дизайн ячейки стента – открытый. Длина системы доставки

11	32.50.13.190	Стент коронарный	Штука	40	<p>быстрой смены 140 см. Толщина балок стента 0,0036" (0,091 мм). Номинальное давление раскрытия 12 атм. Давление разрыва (RBP) для стентов 2.00-4.00 мм (диапазонное значение) 18 атм. Давление разрыва (RBP) для стентов 4.50-5.00 (диапазонное значение) мм 16 атм. Совместимость с проводниковым катетером диаметром 5 F. Лекарственное покрытие зотаролимус. Доза препарата 1,6 мкг/мм². Толщина балок стента для стентов 2.00-4.00 мм (диапазонное значение) - 0,0032". Толщина балок стента для стентов 4.50-5.00 мм (диапазонное значение) - 0,0036". Площадь расправленной ячейки стента 1,1 кв. мм. Профиль стента с диаметром 3 мм 0.042". Платиново-иридиевые маркеры. Доступные диаметры стента: 2.00, 2.25, 2.75, 3.00, 3.50, 4.00, 4.50, 5.00 мм. Доступные длины стента: 8, 12, 15, 18, 22, 26, 30, 34, 38 мм.</p>
12	32.50.13.190	Стент коронарный	Штука	40	<p>Стент для коронарных артерий, выделяющий лекарственное средство, с нерассасывающимся полимерным покрытием. Материал стента - кобальт-хром (Co-Cr). Устройство одноразового использования. Длина катетера 145 см. Толщина стенки стента 0.0032 дюйма. Лекарственное покрытие - смесь антипролиферативного препарата эверолимуса и полимеров. Концентрация лекарственного препарата 100 мкг/см². Срок выделения лекарственного препарата не более 120 дней. Отсутствие укорочения при раскрытии. Состав нерассасывающегося полимерного покрытия – флюорополимеры. Номинальное давление раскрытия 10 атм. Давление разрыва 18 атм. Внешний диаметр проксимальной части shaft системы доставки 0.0280 дюйм. Внутренний диаметр проксимальной части shaft системы</p>

				<p>доставки 0.0200 дюйм. Коаксиальная система позиционирования дистального кончика. Показан для стентирования поражений коронарной артерии в области бифуркации. Показан для стентирования поражений коронарной артерии с хронической полной окклюзией. Показан для лечения мелких коронарных сосудов. Показан для лечения пациентов с рестенозом стентированных участков коронарной артерии. Типоразмеры (диаметр x длина), мм: 2,0x08; 2,0x12; 2,0x15; 2,0x18; 2,0x23; 2,0x28; 2,25x08; 2,25x12; 2,25x15; 2,25x18; 2,25x23; 2,25x28; 2,5x08; 2,5x12; 2,5x15; 2,5x18; 2,5x23; 2,5x28; 2,5x33; 2,5x38; 2,75x08; 2,75x12; 2,75x15; 2,75x18; 2,75x23; 2,75x28; 2,75x33; 2,75x38; 3,0x08; 3,0x12; 3,0x15; 3,0x18; 3,0x23; 3,0x28; 3,0x33; 3,0x38; 3,25x08; 3,25x12; 3,25x15; 3,25x18; 3,25x23; 3,25x28; 3,25x33; 3,25x38; 3,5x08; 3,5x12; 3,5x15; 3,5x18; 3,5x23; 3,5x28; 3,5x33; 3,5x38; 4,0x08; 4,0x12; 4,0x15; 4,0x18; 4,0x23; 4,0x28; 4,0x33; 4,0x38.</p>
13	32.50.13.190	Стент внутрисосудистый	Штука 700	<p>Коронарный кобальт-хромовый баллонорасширяемый стент. Материал стента - кобальтхромовый сплав. Толщина стенок 0.065мм (0.0026"). Дизайн стента - открытая и закрытая ячейка с высокопрочными радиальными перемычками. Доставка: монорельсовый баллонный катетер длиной 140 см; рекомендованный проводник 0.014". Шафт: проксимальный 1.95 F, дистальный 2.7F. Номинальное давление – 9 атм., давление разрыва: 16 атм.- для диаметров: 2.5, 2.75, 3.0, 3.5 мм (с длиной 8, 13, 16, 19, 24, 29, 32 мм), 4.0 мм (с длиной 8, 13, 16, 19, 24, 29 мм) и 14 атм. - для диаметра: 4.5 мм (для всех длин). Размер совместимого проводникового катетера – 5F (внутренний просвет 0.056" (1.42мм)). Рекойл 3%. Покрытие стента – биodeградируемый полимер с лекарственным веществом. Лекарственное вещество сиролimus. Концентрация лекарственного</p>

				вещества 1.25 мг/мм ² на поверхность стента. Диаметры: 2.5, 2.75, 3.0, 3.5, 4.0, 4.5 мм. Длины: 8, 13, 16, 19, 24, 29, 32, 37, 40 мм.
--	--	--	--	--

В пунктах проекта договора на поставку товаров № 535-223/ОМС/ОМО, являющимся неотъемлемой частью Документации установлено:

1.

1. По настоящему Договору Поставщик обязуется осуществить поставку медицинских изделий (далее Товар) согласно спецификации (Приложение № 1 к настоящему Договору), являющейся неотъемлемой частью настоящего Договора.

4.1. Поставщик осуществляет доставку Товара собственными силами на склад Заказчика, по адресу: 654057, Кемеровская область, г. Новокузнецк, пр. Бардина, 30, склад больницы аптеки, на условиях франко-склад Заказчика. Прием товара на складах Заказчика производится с 8 до 14 часов, кроме выходных и праздничных дней.

4.2. Поставка Товара осуществляется с разгрузкой транспортного средства в течение 5 (пяти) дней с момента получения заявки Заказчика, направленной по факсу или по телефону, или по электронной почте (способ отправки заявки Заказчик определяет самостоятельно). Минимальная партия – 50 штук.

При этом первая поставка Товара в рамках настоящего Договора не может быть произведена ранее «09» января 2020 года, а последняя - позднее «31» декабря 2020 года.

21.11.2019 г. ГАУЗ КО НГКБ № 1 на официальном сайте www.zakupki.gov.ru размещена информация об аукционе в электронной форме на поставку медицинских изделий, включающая в себя извещение и документацию с проектом договора.

Дата начала срока подачи заявок 21.11.2019 (МСК+4).

Дата и время окончания подачи заявок 09.12.2019 в 10:00 (МСК+4).

Дата подведения итогов 16.12.2019 (МСК+4).

Проанализировав Положение, Документацию, проект договора и пояснения, предоставленные ГАУЗ КО НГКБ № 1, Комиссия Кемеровского УФАС России приходит к выводу о необоснованности доводов ООО «Сибкадеммед» в части нарушения Заказчиком пункта 2 части 1 статьи 3 Закона о закупках на основании следующего:

Согласно части 1 статьи 1 Закона о закупках Заказчик при осуществлении закупок должен исходить из целей своевременного и полного удовлетворения потребностей своих нужд.

В соответствии с частью 1 статьи 2 Закона о закупках при закупке товаров, работ, услуг заказчики руководствуются Конституцией Российской Федерации, Гражданским кодексом Российской Федерации, настоящим Федеральным

законом, другими федеральными законами и иными нормативными правовыми актами Российской Федерации, а также принятыми в соответствии с ними и утвержденными с учетом положений части 3 настоящей статьи правовыми актами, регламентирующими правила закупки (далее - положение о закупке).

Согласно части 2 статьи 2 Закона о закупках Положение о закупке является документом, который регламентирует закупочную деятельность заказчика и должен содержать требования к закупке, в том числе порядок подготовки и осуществления закупок способами, указанными в частях 3.1 и 3.2 статьи 3 настоящего Федерального закона, порядок и условия их применения, порядок заключения и исполнения договоров, а также иные связанные с обеспечением закупки положения.

В соответствии с требованиями части 1 статьи 3 Закона о закупках при закупке товаров, работ, услуг заказчик не вправе произвольно использовать лишь некоторые принципы Закона о закупках, а обязан руководствоваться совокупностью принципов, указанных в Законе:

- 1) информационная открытость закупки;
- 2) равноправие, справедливость, отсутствие дискриминации и необоснованных ограничений конкуренции по отношению к участникам закупки;
- 3) целевое и экономически эффективное расходование денежных средств на приобретение товаров, работ, услуг (с учетом при необходимости стоимости жизненного цикла закупаемой продукции) и реализация мер, направленных на сокращение издержек заказчика;
- 4) отсутствие ограничения допуска к участию в закупке путем установления неизмеряемых требований к участникам закупки.

Согласно части 5 статьи 3 Закона о закупках участником закупки является любое юридическое лицо или несколько юридических лиц, выступающих на стороне одного участника закупки, независимо от организационно-правовой формы, формы собственности, места нахождения и места происхождения капитала либо любое физическое лицо или несколько физических лиц, выступающих на стороне одного участника закупки, в том числе индивидуальный предприниматель или несколько индивидуальных предпринимателей, выступающих на стороне одного участника закупки.

В соответствии с частью 6 статьи 3 Закона о закупках не допускается предъявлять к участникам закупки, к закупаемым товарам, работам, услугам, а также к условиям исполнения договора требования и осуществлять оценку и сопоставление заявок на участие в закупке по критериям и в порядке, которые не указаны в документации о закупке. Требования, предъявляемые к участникам закупки, к закупаемым товарам, работам, услугам, а также к условиям исполнения договора, критерии и порядок оценки и сопоставления заявок на участие в закупке, установленные заказчиком, применяются в равной степени ко всем участникам закупки, к предлагаемым ими товарам, работам, услугам, к условиям исполнения договора.

Тем самым заказчиком реализуется принцип равноправия, справедливости,

отсутствия дискриминации и необоснованных ограничений конкуренции по отношению к участникам закупки.

Таким образом, единственное условие участия участника закупки в аукционе заключается в том, что участник и его заявка должны соответствовать требованиям, установленным Законом о закупках, Положением о закупке Заказчика и закупочной документации согласно Положению о закупке.

Пунктом 3 статьи 4 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции» (далее – Закон о защите конкуренции) взаимозаменяемые товары - товары, которые могут быть сравнимы по их функциональному назначению, применению, качественным и техническим характеристикам, цене и другим параметрам таким образом, что приобретатель действительно заменяет или готов заменить один товар другим при потреблении (в том числе при потреблении в производственных целях).

Согласно части 1 статьи 38 Федерального закона от 21.11.2011 № 323-ФЗ «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации» (далее – Закон об основах охраны здоровья) медицинские изделия могут признаваться взаимозаменяемыми, если они сравнимы по функциональному назначению, качественным и техническим характеристикам и способны заменить друг друга.

В соответствии с Распоряжением Правительства Российской Федерации от 12.01.2018 № 9-р, на Министерство здравоохранения РФ возложена задача установления порядка определения взаимозаменяемости медицинских изделий, разработка административного регламента по определению взаимозаменяемых медицинских изделий. На официальном сайте для размещения информации о подготовке федеральными органами исполнительной власти проектов нормативных правовых актов размещен проект соответствующего акта.

В настоящее время отсутствует порядок определения взаимозаменяемости медицинских изделий.

Таким образом, в рамках рассмотрения жалобы, в условиях отсутствия определения взаимозаменяемости медицинских изделий, не имеется правовых оснований рассматривать вопрос взаимозаменяемости каких-либо медицинских изделий.

Кроме того, Заявителем не представлено доказательств готовности поставить товар, по его мнению взаимозаменяемый по отношению к требуемому Заказчиком, указанному в пунктах 11, 12, 13 Информационной карты.

В пункте 1 части 10 статьи 4 Закона о закупках сказано, что в документации о закупке должны быть указаны установленные заказчиком требования к качеству, техническим характеристикам товара, работы, услуги, к их безопасности, к функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара, к размерам, упаковке, отгрузке товара, к результатам работы и иные требования, связанные с определением соответствия поставляемого товара, выполняемой работы, оказываемой услуги потребностям заказчика.

В части II «Описание предмета закупки» Информационной карты Документации все вышеперечисленные требования установлены.

Включенные в Документацию требования к качеству, техническим характеристикам товара, соответствующие потребностям Заказчика, распространяются на всех хозяйствующих субъектов, имеющих намерение принять участие в закупке и не приводят к нарушению принципов, установленных частью 1 статьи 3 закона о закупках.

Согласно части 1 статьи 1 Закона о закупках Заказчик кроме прочего при осуществлении закупок должен исходить из целей своевременного и полного удовлетворения потребностей своих нужд.

В определении Верховного суда Российской Федерации от 02.10.2017 № 309-КГ17-7502 указано: «В отличие от закупок, осуществляемых в рамках контрактной системы для обеспечения государственных и муниципальных нужд, первоочередной целью Закона о закупках является создание условий для своевременного и полного удовлетворения потребностей в товарах, работах, услугах с необходимыми показателями цены, качества и надежности (часть 1 статьи 1 Закона о закупках), что предполагает относительную свободу заказчиков в определении условий закупок, недопустимость вмешательства кого-либо в процессе закупки по мотивам, связанным с оценкой целесообразности ее условий и порядка проведения».

Как указано в Обзоре судебной практики по вопросам, связанным с применением Закона о закупках, утвержденном Президиумом Верховного Суда Российской Федерации от 16.05.2018 Закон о закупках не обязывает заказчиков обеспечивать участие в закупке всех хозяйствующих субъектов, имеющих намерение получить прибыль в результате заключения договора. Иное противоречило бы принципу целевого и экономически эффективного расходования денежных средств, сокращения издержек заказчиков, закрепленному пунктом 3 части 1 статьи 3 Закона о закупках и предполагающему наличие у Заказчика права на установление в закупочной документации способствующих тому требований к предмету закупки.

Основной задачей Закона о закупках является не столько обеспечение максимально широкого круга участников закупки, сколько выявление в результате закупки лица, исполнение договора которым в наибольшей степени будет отвечать потребностям заказчика и целям эффективного использования денежных средств в условиях добросовестной конкуренции.

Основным видом деятельности ГАУЗ КО НГКБ № 1 является оказание медицинской помощи.

Осуществляя медицинскую деятельность, во исполнение требований Закона об основах охраны здоровья, Заказчик обязан обеспечить ее безопасность.

Устанавливая требования к сроку поставки, Заказчик руководствовался необходимостью стабильности поставок лекарственных средств с целью своевременного получения пациентами Заказчика медицинской помощи.

Установление срока поставки товара в течение 5 дней с момента получения заявки обусловлено потребностями Заказчика, и по мнению Комиссии Кемеровского УФАС

России является достаточным, о чем может свидетельствовать тот факт, что начальная максимальная цена в данной закупке сформирована из коммерческих предложений 3 хозяйствующих субъектов, находящихся за пределами Кемеровской области (г. Новосибирск и г. Красноярск). Кроме того, ГАУЗ КО НГКБ № 1 в 2018 г. проводились закупки с аналогичным предметом закупок, в которых принимали участие хозяйствующие субъекты из других регионов Российской Федерации.

Довод заявителя о том, что не располагает точными данными какое количество медицинских изделий (определенного размера) необходим заказчику, не находит своего подтверждения, так как в документации об аукционе по каждой позиции закупаемого товара указано однозначное его количество. Указание же через запятую диаметров и т.д. медицинских изделий, говорит о том, что у участника должна быть возможность предоставить заказчику весь диапазон изделий в соответствии с заявкой весь диапазон.

Кроме того в соответствии с пунктом 23.1 Документации, Участник Закупки вправе направить запрос о представлении разъяснений положений Документации в период с даты размещения извещения о Закупке до даты и времени окончания срока приема заявок на участие в настоящем Аукционе.

На момент рассмотрения жалобы заявитель данным правом не воспользовался.

Довод Заявителя о том, что Заказчиком при описании объекта закупки не был использован каталог товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд, является несостоятельным на основании следующего:

Постановлением Правительства Российской Федерации от 08.02.2017 № 145 утверждены Правила формирования и ведения в единой информационной системе в сфере закупок каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд и Правила использования каталога товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд.

Данный нормативный акт принят в соответствии с частью 6 статьи 23 Федерального закона от 05.04.2013 № 44-ФЗ «О контрактной системе в сфере закупок товаров, работ, услуг для обеспечения государственных и муниципальных нужд», а обжалуемый аукцион проводится в соответствии с Законом о закупках.

Согласно части 20 статьи 18.1 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции» по результатам рассмотрения жалобы по существу Комиссия антимонопольного органа принимает решение о признании жалобы обоснованной или необоснованной и в случае, если жалоба признана обоснованной, либо в случае установления иных не являющихся предметом обжалования нарушений (нарушений порядка организации и проведения торгов, заключения договоров по результатам торгов или в случае признания торгов несостоявшимися) принимает решение о необходимости выдачи предписания, предусмотренного пунктом 3.1 части 1 статьи 23 настоящего Федерального закона.

На основании вышеизложенного Комиссия, руководствуясь статьей 18.1

Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции»,

Р Е Ш И Л А:

1. Признать жалобу ООО «Сибкадеммед» на действия заказчика ГАУЗ КО НГКБ № 1 при организации и проведении запроса котировок в электронной форме на поставку лекарственных средств (извещение № 31908548358) необоснованной.
2. По доводам, касающимся нарушения статьи 17 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции», передать жалобу в соответствующее структурное подразделения для рассмотрения в порядке главы 9 Федерального закона от 26.07.2006 № 135-ФЗ «О защите конкуренции»

Председатель комиссии: <...>

Члены Комиссии: <...>

<...>

<...>

<...>

Примечание. Настоящее решение может быть обжаловано в судебном порядке в течение трех месяцев со дня его принятия.